

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 79104635.2

(22) Anmeldetag: 21.11.79

(51) Int. Cl.³: **A 61 K 45/06**

A 61 K 31/57, A 61 K 31/63
A 61 K 31/635
//(A61K31/57, 31/40),
(A61K31/57, 31/54), (A61K31/57,
31/19), (A61K31/57, 31/195),
(A61K31/57, 31/38), (A61K31/635,
31/57), (A61K31/63, 31/57)

(30) Priorität: 22.11.78 CH 11980/78

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
11.06.80 Patentblatt 80/12

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE

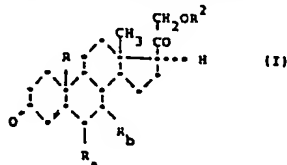
(71) Anmelder: CIBA-GEIGY AG
Patentabteilung Postfach
CH-4002 Basel(CH)

(72) Erfinder: Biollaz, Michel, Dr.
Morystrasse 2
CH-4125 Riehen(CH)

(74) Vertreter: Zumstein sen., Fritz, Dr. et al,
Bräuhausstrasse 4
D-8000 München 2(DE)

(54) Diuretika und Verfahren zu ihrer Herstellung.

(57) Eine günstige diuretische Wirkung durch Ausscheidung von Wasser, Natrium- und Chlorid - Ionen bei verminderter Ausscheidung von Kaliumionen erreicht man durch eine kombinierte Verabreichung einer 19-oxygenierten Steroid-Verbindung der Pregnan-Reihe der Formel



z.B. eines diuretisch wirksamen Derivats von Benzothiadiazin, Benzolsulfonamid, Phenoxyessigsäure, Benzofuran-2-carbonsäure oder 2,3-Dihydrobenzofuran-2-carbonsäure, als Komponente B andererseits. Die beiden Komponenten A und B können getrennt oder zusammen als eine entsprechende Zusammensetzung oder Arzneimittel verabreicht werden.

EP 0 011 818 A1

worin R_A ein Wasserstoffatom und R_B eine α-orientierte Niederalkanylthiogruppe bedeutet, oder R_A und R_B zusammen für eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung oder für einen α- oder β-orientierten Methylenrest stehen, R eine freie oder durch ein Niederalkyl verätherte oder durch ein Niederalkanyl veresterte Hydroxymethylgruppe, eine Formylgruppe, eine Carboxylgruppe oder eine Niederalkoxycarbonylgruppe darstellt und R² Wasserstoff oder den Acylrest Ac einer Carbonsäure bedeutet, als der Aldosteron-antagonisierenden Komponente A einerseits und eines in bezug auf Elektrolytausscheidung unspezifischen herkömmlichen Diuretikums,

CIBA-GEIGY AG
Basel (Schweiz)

4-12127/+

Neue Diuretika

BEZEICHNUNG GEÄNDERT
siehe Titelseite

Die vorliegende Erfindung betrifft in erster Linie neue Kalium-sparende Diuretika, d.h. Arzneimittel mit diuretischer und/oder saluretischer Wirkung, die zugleich eine verminderte Ausscheidung von Kalium aufweisen. -Nachstehend werden die Begriffe "Diuretikum" und "diuretisch" zur allgemeinen Bezeichnung der diuretischen und/oder saluretischen Wirkung verwendet; im engeren Sinne bedeutet jedoch die Diurese eine gegenüber normal erhöhte Ausscheidung der Harnmenge, die Salurese dann eine solche der Elektrolyten, insbesondere von Natrium-, Kalium- und Chloridionen.

Diuretika haben eine breite therapeutische Verwendung. So eignen sie sich ausgezeichnet z.B. zur Behandlung von cardiovasculären Erkrankungen, wie der Stauungsinsuffizienz des Herzens. Der mit Hilfe der Diuretika bewirkte Wasser- und Elektrolytenverlust übt einen bemerkenswert günstigen Einfluss bei der medizinischen Behandlung von peripheren Oedemen, Lungenstauung (Dyspnoe, Orthopnoe, Husten), Ascites und Pleuraerguss aus. -Diuretika ermöglichen ferner eine wirksame Behandlung von bei Nephrose und bestimmten Nephritistypen auftretenden Oedemen. Die Verabreichung dieser Arzneistoffe hat in diesem Falle eine sofortige Ausscheidung zurückgehaltener Flüssigkeit und Elektrolyte und eine entsprechende Erleichterung für den Patienten zufolge. Diuretika eignen sich insbesondere für die Behandlung von Hypertonie und führen zu guten Heilerfolgen sowohl bei milden wie mittelschweren und schweren Formen dieser Erkrankung.

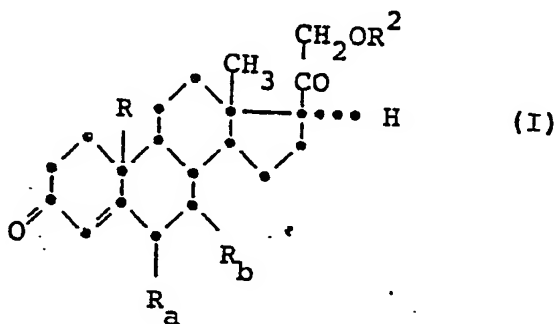
Obwohl Diuretika dank dieser günstigen therapeutischen Wirkungen häufig lebensrettend sind, weisen die meisten von ihnen den Nachteil auf, dass sie in bezug auf Elektrolyte unspezifisch sind, d.h., dass sie neben der erwünschten Ausscheidung von Natriumionen in gleichem Maße auch die Ausscheidung beträchtlicher Mengen von Kaliumionen bewirken. Die dadurch verursachten Verluste an Kaliumionen führen zu Störungen des Herzrhythmus und Muskelschwäche und äussern sich durch ein Gefühl völliger körperlicher Erschöpfung. Diese unerwünschte Nebenwirkung, welche auf das gestörte Gleichgewicht von Elektrolyten infolge einer uebermässigen Kaliumausscheidung zurückzuführen ist, bedeutet insbesondere bei einer Dauertherapie, wie z.B. bei der Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz oder Hypertonie, eine schwerwiegende Beeinträchtigung der Heilwirkung herkömmlicher Diuretika. Deshalb wurden physiologische bzw. therapeutische Lösungen angestrebt, die von diesen Nebenerscheinungen frei sind und durch welche bei einem Warmblüter, vor allem beim Menschen, eine wirksame Diurese erzielt wird, die bei einer möglichst hohen Ausscheidung von Natriumionen jedoch eine relativ geringe Ausscheidung von Kaliumionen bewirkt.

Diese Zielsetzung erreicht man bei der vorliegenden erfindungsgemässen Heilmethode, die dadurch gekennzeichnet ist, dass man eine Aldosteron-antagonisierende Steroid-Komponente (Komponente A), bestehend aus mindestens einer 19-oxygenierten Pregnanverbindung, und eine in bezug auf die Elektrolytausscheidung unspezifische diuretische Komponente (Komponente B) gleichzeitig bzw. gemeinsam, insbesondere in Form einer entsprechenden pharmazeutischen Zusammensetzung oder eines Arzneimittels, verabreicht. Gegenstand der Erfindung sind auch pharmazeutische Zusammensetzungen, enthaltend eine in bezug auf Elektrolyte unspezifische diuretische Komponente B und die oben charakterisierte Aldosteron-antagonisierende Steroid-Komponente A, gegebenenfalls zusammen mit mindestens einem pharmazeutischen Trägermaterial oder Hilfsstoff. Gegenstand der

Erfindung sind ferner Arzneimittel, enthaltend eine therapeutisch wirksame Menge von jeder der beiden obengenannten Komponenten A und B, insbesondere in Form der oben charakterisierten pharmazeutischen Zusammensetzung, in einer Dosierungsform.

Ein besonderer Vorteil der obengenannten Aldosteron-antagonisierenden Steroid-Komponente A besteht im praktisch vollständigen Ausbleiben der üblichen sexual-spezifischen Nebenwirkungen, wie einer anti-androgenen Wirkung, was insbesondere für die Dauertherapie von grosser Bedeutung ist.- Als Beispiel des Anwendungsgebietes der vorliegenden Erfindung sei die Behandlung von Herzinsuffizienz, Rhythmusstörungen infolge Kaliummangel, Cor pulmonale, Lebercirrhose, Hypertonie sowie Ascites-Behandlung erwähnt.

Die Aldosteron-antagonisierende Steroid-Komponente A besteht aus mindestens einer 19-oxygenierten Verbindung der Pregnan-Reihe der Formel



worin R_a ein Wasserstoffatom und R_b eine α -orientierte Niederalkanoylthiogruppe bedeutet, oder R_a und R_b zusammen für eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung oder für einen α - oder β -orientierten Methylene rest stehen, R eine freie oder durch ein Niederalkyl verätherte oder durch ein Niederalkanoyl veresterte Hydroxymethylgruppe, eine Formylgruppe, eine Carboxylgruppe oder eine Nieder-

alkoxycarbonylgruppe darstellt und R^2 ein Wasserstoff oder den Acylrest Ac einer Carbonsäure bedeutet, und/oder einem entsprechenden Salz und/oder einem 1,2-Dehydroderivat davon, wie sie in der DE-OS 28 23 239

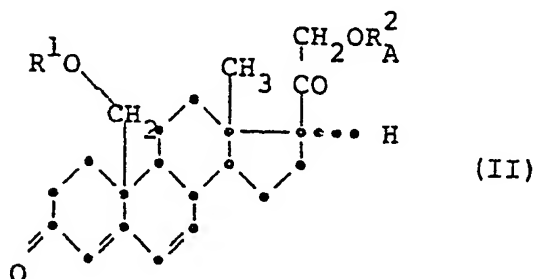
(Case 4-11164/+) beschrieben sind.

Diese Verbindungen zeichnen sich durch die gewünschten günstigen biologischen Eigenschaften aus, indem sie im Tierversuch eine starke Aldosteron-antagonistische Wirkung aufweisen und die durch Aldosteron hervorgerufene übermäßige Natrium-Retention und Kalium-Exkretion herabsetzen.

Als Komponente A sind unter den Aldosteron-antagonisierenden Steroiden der Formel I diejenigen bevorzugt, die 1,2-gesättigt sind und worin R_a Wasserstoff, R_b α -Acetylthio, R Hydroxymethyl, Niederalkanoyloxymethyl, insbesondere Acetoxymethyl, oder Niederalkoxycarbonyl, insbesondere Methoxycarbonyl, und R^2 Wasserstoff oder Niederalkanoyl, insbesondere Acetyl, bedeutet, vor allem 7 α -Acetylthio-19,21-dihydroxypregn-4-en-3,20-dion, sein 19-Acetat, 21-Acetat und 19,21-Diacetat.

Als Komponente A sind unter den Aldosteron-antagonisierenden Steroiden der Formel I auch diejenigen bevorzugt, die 1,2-gesättigt sind und worin R_a und R_b zusammen eine β -ständige Methylengruppe, R Hydroxymethyl, Niederalkanoyloxymethyl, insbesondere Acetoxymethyl, Niederalkoxycarbonyl, insbesondere Methoxycarbonyl, und R^2 Wasserstoff oder Niederalkanoyl, insbesondere Acetyl, darstellen, vor allem das 19,21-Dihydroxy-6 β ,7 β -methylen-pregn-4-en-3,20-dion, sein 19-Acetat, 21-Acetat und 19,21-Diacetat.

Ganz besonders bevorzugt als Komponente A sind unter den Verbindungen der obigen Formel I diejenigen Aldosteron-antagonisierenden Steroide, die durch die Formel II



charakterisiert sind,

worin R^1 ein Niederalkanoylrest oder ein Wasserstoffatom und R_A^2 ein Acylrest Ac oder ein Wasserstoffatom ist, vor allem worin R^1 und R_A^2 je ein Wasserstoffatom bedeuten. Als ein Acylrest Ac ist ein Niederalkanoylrest bevorzugt, und unter diesen wiederum sind lineare Niederalkanoylreste, vor allem der Acetylrest besonders bevorzugt. Spezifisch hervorzuheben sind 19,21-Dihydroxy-pregna-4,6-dien-3,20-dion, sein 19,21-Diacetat, sowie 19-Acetat und 21-Acetat.

Wenn nicht anders angegeben wird, bezieht sich vor- und nachstehend der Ausdruck "nieder" im Zusammenhang mit der Definition einer Verbindung oder eines Substituenten auf eine Verbindung oder einen Substituenten enthaltend nicht mehr als 7, vorzugsweise nicht mehr als 4 Kohlenstoffatome.

In den oben charakterisierten Formeln I und II leitet sich der Acylrest Ac von den in der Steroidchemie gebräuchlichen Carbonsäuren ab, z.B. von aliphatischen Monocarbonsäuren mit 1-8 C-Atomen, wie der Valerian-, Isovalerian-, Trimethylelessig-, Hexan-, 2,2-Dimethylbutter- und Heptansäure und insbesondere von geraden oder verzweigten Niederalkansäuren, wie Ameisen-, Propion-, Butter-, Isobutter- und vor allem Essigsäure. Man kann aber auch Säuren verwenden, welche ungesättigt und/oder in üblicher Weise substituiert sind, z.B.: Phenyl- und Cyclohexylelessigsäure, Phenoxyessigsäure, 4-Cyclopentyl-

propionsäure, Halogenessigsäuren, wie Chloressigsäure und Trifluoressigsäure, Aminoessigsäure, α - oder β -Oxypropionsäure, Benzoesäure und aliphatische Dicarbonsäuren, wie Bernstein- und Glutarsäure, oder Phthalsäure, deren zweite Carboxylgruppe als Salz, z.B. mit einem Alkalimetall, wie Kalium oder Natrium, vorliegen kann.

Eine Niederalkanoylthiogruppe leitet sich von den genannten Niederalkansäuren ab, vor allem ist sie die Acetylthiogruppe.

Ein Niederalkylrest ist vorzugsweise ein solcher mit gerader Kohlenstoffkette, z.B. Aethyl, Propyl, Butyl und insbesondere Methyl. Bevorzugte Niederalkoxyreste entsprechen den genannten bevorzugten Niederalkylresten; besonders bevorzugt ist der Methoxyrest.

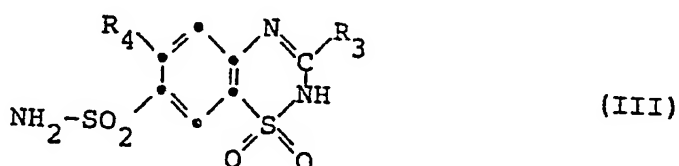
Diejenigen der Verbindungen der Formel I, die eine freie Carboxylgruppe enthalten, können auch als Salze vorliegen, z.B. Natrium-, Calcium-, Magnesium- und Kaliumsalze, oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder einer physiologisch verträglichen organischen stickstoffhaltigen Base.

Als die in bezug auf Elektrolyt-ausscheidung unspezifische diuretische Komponente B kommen herkömmliche "klassische" Diuretika oder deren Gemische in Betracht, die sowohl durch renale als auch durch extrarenale Wirkung auf Gewebe die Diurese erhöhen, insbesondere Substanzen mit hemmender Wirkung auf die Rückresorption im Tubulus, wie Saluretika oder Aethacrinsäure und deren Analoge.

Insbesondere geeignet als die Elektrolyt-unspezifische Komponente B sind Benzothiadiazin-Derivate, wie Thiazide und Hydrothiazide, ferner Benzolsulfonamide, Phenoxyessig-

säuren, Benzofuran-2-carbonsäuren und 2,3-Dihydro-benzofuran-2-carbonsäuren. Die Elektrolyt-unspezifische Komponente B kann aus einem einzelnen Wirkstoff oder einer zweckmässigen Kombination mehrerer Wirkstoffe bestehen, wobei die Wirkstoffe auch mehreren der genannten Stoffgruppen angehören können.

Besonders geeignete Thiazide sind solche der Formel III,



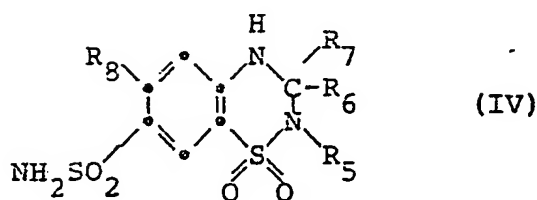
worin R_3 ein Wasserstoffatom oder ein Phenylniederalkylthioniederalkyl und R_4 ein Halogenatom oder die Trifluormethylgruppe sind.

Ein Phenylniederalkyl-thio-niederalkylrest R_3 ist insbesondere ein solcher, worin beide Niederalkylteile je höchstens 4 C-Atome und besonders 1 C-Atom aufweisen, und worin der Phenylteil unsubstituiert ist, wie der Benzylthiomethylrest.

Ein Halogenatom R_4 ist ein Bromatom, Jodatom, Fluoratom und insbesondere ein Chloratom.

Vor allem zu nennen sind von diesen Verbindungen der Formel III 6-Chlor-7-sulfamyl-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd, 6-Trifluormethyl-7-sulfamyl-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd und 2-Benzylthiomethyl-6-chlor-7-sulfamyl-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd.

Besonders geeignete Hydrothiazide sind solche der Formel IV,



worin R_5 Wasserstoff oder Niederalkyl ist, R_6 Wasserstoff, Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Cycloalkyl-niederalkyl, Aryl, Aryl-niederalkyl, Halogen-niederalkyl, Niederalkylthio-niederalkyl, Niederalkenylthio-niederalkyl, Halogen-niederalkylthio-niederalkyl, Phenylniederalkylthio-niederalkyl oder Heterocyclylniederalkyl ist, R_7 Wasserstoff ist oder zusammen mit R_6 für Niederalkylen steht, und R_8 Halogen oder Trifluormethyl ist.

Ein Niederalkylrest R_5 ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, wie Aethyl, n-Propyl, i-Propyl, gerades oder verzweigtes, in beliebiger Stellung gebundenes Butyl, und vor allem Methyl.

Ein Niederalkylrest R_6 ist insbesondere ein solcher, wie für R_5 angegeben, und vor allem Methyl, Aethyl oder Isobutyl.

Ein Niederalkenylrest R_6 ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, insbesondere Allyl.

Ein Cycloalkylrest R_6 hat 3-8, vorzugsweise 5-7 Ring-C-Atome und zählt insgesamt höchstens 8, insbesondere nicht mehr als 7 C-Atome, wie Cyclopentyl und Cyclohexyl. Ein Cycloalkenylrest R_6 ist ein analoger Rest mit einer Doppel-

bindung, z.B. Cyclopentenyl, Cyclohexenyl oder Norbornenyl, insbesondere 5-Norbornen-2-yl.

Ein Cycloalkyl-niederalkylrest R_6 ist ein solcher, worin der Cycloalkylteil und der Niederalkylteil obige Bedeutung haben, vor allem Cyclopentylmethyl.

Ein Arylrest R_6 ist vorzugsweise monocyclisch, wie Phenyl, und kann durch Niederalkyl, wie Methyl, Niederalkoxy, wie Methoxy, Halogen, wie Chlor, oder Trifluormethyl substituiert sein.

Ein Aryl-niederalkylrest R_6 ist insbesondere ein solcher, worin sowohl der Aryl- wie der Niederalkylteil die obige Bedeutung haben, wobei der Arylteil insbesondere unsubstituiertes Phenyl ist, wie im Benzyl- oder 1-Phenyläthylrest.

Ein Halogen-niederalkylrest R_6 ist insbesondere ein Niederalkylrest der obigen Bedeutung, der ein, zwei oder drei Halogenatome trägt, wie insbesondere ein Halogenmethyl, z.B. Trifluormethyl, Chlormethyl, Dichlormethyl und Trichlormethyl.

Ein Niederalkylthio-niederalkylrest R_6 ist insbesondere ein solcher, worin die beiden Niederalkylteile die oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben, und ist vor allem Methylthiomethyl und 2-(Methylthio)-äthyl.

Ein Niederalkenylthio-niederalkylrest R_6 enthält je einen der obgenannten Niederalkyl- bzw. Niederalkenylreste und ist z.B. Allylthiomethyl.

Ein Halogenniederalkylthio-niederalkylrest R_6 ist insbesondere einer den obgenannten Niederalkylthio-niederalkylresten R_6 analoger Rest, der ein, zwei oder drei

Halogenatome trägt, wie 2,2,2-Trifluoräthylthio-methyl.

Ein Phenylniederalkylthio-niederalkylrest R_6 ist insbesondere ein solcher, worin die beiden Niederalkylteile obige Bedeutung haben, wie Benzylthio-methyl.

Ein Heterocyclylniederalkylrest R_6 besteht aus einem 3 bis 10-gliedrigen Ring, insbesondere einem 5-gliedrigen Ring, der ein oder mehr Heteroatome hat, wie einem Furyl- oder einem Pyrrolylring, und einem Niederalkylrest, wie einem der oben genannten, vor allem Methyl.

Ein von R_6 und R_7 zusammen gebildeter Niederalkylenrest hat höchstens 7, vorzugsweise nicht mehr als 6, und mindestens 2, insbesondere mindestens 4 C-Atomen in der Alkylenkette, wie 1,5-Pentylen und 3-Methyl-1,5-pentylen.

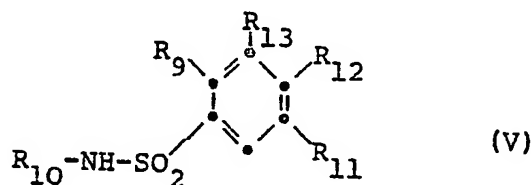
Ein Halogenatom R_8 ist Brom, Jod oder Fluor und insbesondere Chlor.

Besonders zu nennen sind von diesen Verbindungen der Formel IV

3-Aethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-Trichlormethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-Benzyl-6-trifluoromethyl-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 2-Methyl-3-(2,2,2-trifluoräthylthiomethyl)-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-(2,2,2-Trifluoräthylthiomethyl)-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-(5-Norbornen-2-yl)-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 2-Methyl-3-chlormethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-Dichlormethyl-6-

chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 3-Cyclopentylmethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd; 6-Trifluormethyl-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd und 3-Isobutyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd.

Besonders geeignete Benzolsulfonamide sind solche der Formel V



worin R₉ Halogen, Niederalkyl oder Trifluormethyl ist, R₁₀ Wasserstoff, Niederalkyl, Phenylniederalkyl, gegebenenfalls, z.B. durch Niederalkoxy oder Amino substituiertes Phenyl oder Pyrrolidinomethyl, Piperidinomethyl, Piperazinomethyl, Morpholinomethyl oder Thiomorpholinomethyl ist, R₁₁ Carboxyl, Carbamoyl, N-mono- oder N-di-substituiertes Carbamoyl, Sulfamoyl, N-mono- oder N-di-substituiertes Sulfamoyl, Niederalkylsulfonyl, oder ein Isoindolinyll ist, und kann gegebenenfalls mit dem Rest R₁₂ verbunden sein, R₁₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Amino, mono- oder di-substituiertes Amino ist, und R₁₃ Wasserstoff oder Halogen ist; und insbesondere auch solche, worin R₉ Phenoxy, R₁₀ Wasserstoff, R₁₁ Carboxyl, R₁₂ Wasserstoff und R₁₃ Niederalkylamino, vor allem Butylamino, oder 3-(1-Pyrrolyl)-propyl ist.

Ein Niederalkylrest R₉, R₁₀ oder R₁₂ ist insbesondere einer der oben genannten, vor allem Methyl.

Ein Aminophenylrest R₁₀ ist insbesondere ein Monoaminophenylrest wie 4-Aminophenyl.

Ein N-monosubstituierter Carbamoylrest R_{11} ist insbesondere ein N-Niederalkyl-carbamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie der N-Methyl-carbamoylrest; er kann aber auch durch eine Aminogruppe N-substituiert sein, der Substituent ist dann insbesondere Diniederalkyl-amino, wie Dimethylamino, oder 1-Azacycloalkyl, wie Pyrrolidino, Piperidino oder 2,6-Dimethylpiperidino; der ganze Rest R_{11} ist dann z.B. der N-(2,6-Dimethylpiperidino)-carbamoylrest.

Ein N-disubstituierter Carbamoylrest R_{11} ist insbesondere ein N-Diniederalkyl-carbamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutungen hat, z.B. der N,N-Dimethyl-carbamoylrest.

Ein N-monosubstituierter Sulfamoylrest R_{11} ist insbesondere ein N-Niederalkylsulfamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie N-Methyl-sulfamoyl, ferner ein N-Furfuryl- oder N-Tetrahydrofurfuryl-sulfamoylrest, wie N-Furfuryl-sulfamoyl, N-Tetrahydrofurfuryl-sulfamoyl, N-(2-Methyl-tetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl und N-(2-Methyl-4-oxo-tetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl.

Ein N-disubstituierter Sulfamoylrest R_{11} ist insbesondere ein N,N-Diniederalkylsulfamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie N,N-Dimethylsulfamoyl, ein (1-Azacycloalkyl)-sulfamoylrest, worin der 1-Azacycloalkylrest insbesondere obige Bedeutung hat, wie Piperidino-sulfonyl, ein N-Niederalkyl-N-carboxyniederalkyl-sulfamoylrest, worin die Niederalkylteile obige Bedeutung haben, wie N-Methyl-N-carboxymethyl-sulfamoyl, ein N-Niederalkyl-N-furfuryl-sulfamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie N-Methyl-N-furfurylsulfamoyl, oder ein N-Niederalkyl-N-tetrahydrofurfuryl-sulfamoylrest, worin Niederalkyl obige Bedeutungen hat, wie N-Methyl-N-(2-

methyl-tetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl und N-Methyl-N-(2-methyl-4-oxo-tetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl.

Ein Niederalkylsulfonylrest R_{11} ist insbesondere ein solcher, worin der Niederalkylteil obige Bedeutung hat, wie Methylsulfonyl, Äthylsulfonyl und n-Butylsulfonyl.

Ein Isoindolinylnrest R_{11} ist insbesondere ein 3-Isoindolinylnrest mit einer 3-Hydroxygruppe und einer 1-Oxogruppe, wie 3-Hydroxy-1-oxo-isoindolinyln-(3).

Ein mit dem Rest R_{12} verbundener Rest R_{11} ist insbesondere ein Carbamoylrest R_{11} , der mit einer Aminogruppe R_{12} oder mit einer Niederalkylgruppe R_{12} verbunden sind, wie 1-Oxo-2-cyclohexyl-2-aza-propylen-(1,3) und 1-Oxo-2,4-bis-aza-3-äthyl-butylen-(1,4).

Eine monosubstituierte Aminogruppe R_{12} ist insbesondere eine Niederalkylaminogruppe, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie Methylamino, oder Tetrahydrofurfurylamino oder insbesondere Furfurylamino oder Benzylamino.

Eine disubstituierte Aminogruppe R_{12} ist insbesondere eine Diniederalkylaminogruppe, worin Niederalkyl obige Bedeutung hat, wie Dimethylamino, oder eine Di-(phenyl-niederalkyl)-aminogruppe, worin der Niederalkylteil obige Bedeutung hat, wie Dibenzylamino.

Ein Halogenatom R_{13} ist Brom, Jod, Fluor oder insbesondere Chlor.

Von den Verbindungen der Formel V sind insbesondere solche hervorzuheben, worin R_9 Chlor ist, R_{10} Aminophenyl, Methyl oder insbesondere Wasserstoff ist, R_{11} Carboxyl,

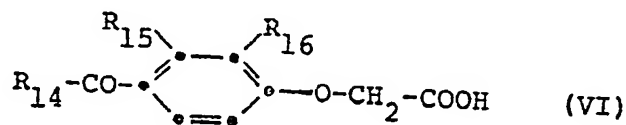
Carbamoyl, N-Methyl-carbamoyl, N-(2,6-Dimethyl-piperidino)-carbamoyl, 3-Hydroxy-1-oxo-isoindoliny1-(3) oder N-Methyl-N-(2-methyl-tetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl ist oder zusammen mit R_{12} für 1-Oxo-2-cyclohexyl-2-aza-propylen-(1,3) oder 1-Oxo-2,4-bis-aza-3-äthyl-butylen-(1,4) steht, R_{12} Wasserstoff oder Furfurylamino ist, und R_{13} Wasserstoff ist.

Von diesen Verbindungen der Formel V sind insbesondere zu nennen

2-Chlor-5-N-methyl-sulfonamido-benzol-sulfonamid;
 2-Chlor-5-N,N-dimethylsulfonamido-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-5-piperidinosulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-5-(N-carboxymethyl-N-methyl)-sulfonamido-benzol-sulfonamid;
 2-Chlor-5-(N-furfuryl-sulfonamido)-benzol-sulfonamid;
 2-Chlor-5-(N-tetrahydrofurfuryl-sulfonamido)-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-5-[N-methyl-N-(2-methyl-4-oxo-tetrahydrofurfuryl)-sulfonamido]-benzol-sulfonamid; 4,5-Dichlorbenzol-1,3-disulfonamid; 4-Chlor-6-methylbenzol-1,3-disulfonamid;
 4-Chlor-6-aminobenzol-1,3-disulfonamid; 2-Chlor-5-methylsulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-5-äthylsulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-5-n-butylsulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Methyl-5-äthylsulphonylbenzol-sulfonamid;
 2-Methyl-5-methylsulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Methyl-5-n-butylsulphonyl-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-4-(N,N-dibenzylamino)-5-carboxyl-benzol-sulfonamid; 2-Furfurylamino-4-chlor-5-N-(p-aminophenyl)-sulphamoyl-benzoesäure, 2-Furfurylamino-4-chlor-5-N-(O-aminophenyl)-sulphamoyl-benzoesäure und besonders 3-Sulfonamido-4-chlor-benzoesäure; 3-Sulfonamido-4-chlor-benzamid; 3-(N-methylsulphamoyl)-4-chlor-N-methylbenzamid; 1-Chlor-4-[N-methyl-N-(2-methyltetrahydrofurfuryl)-sulfamoyl]benzolsulfonamid;
 1,3-Disulfamoyl-4-chlorbenzol; 2-Chlor-5-[3-hydroxy-1-oxo-isoindolyl-(3)]-benzol-sulfonamid; 2-Aethyl-4-oxo-6-sul-

famoyl-7-chlor-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin; 1-Oxo-2-cyclohexyl-5-chlor-6-sulfamoyl-1,2-dihydroisoindol; 2-Chlor-5-[N-(2,6-dimethylpiperidino)-carbamoyl]-benzol-sulfonamid; 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxyl-benzol-sulfonamid und 2-Chlor-4-benzylamino-5-carboxyl-benzol-sulfonamid.

Besonders geeignete Phenoxyessigsäuren sind solche der Formel VI



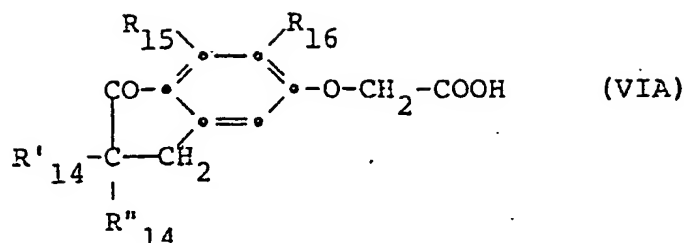
worin R_{14} Furyl, Thienyl, Niederalkyl-thienyl oder 1-Niederalkylvinyl ist, R_{15} Halogen oder Niederalkyl ist und R_{16} Wasserstoff, Halogen oder Niederalkyl ist oder worin R_{15} und R_{16} zusammen für den Rest eines anelierten Benzolrings, d.h. für 1,3-Butadienyl-1,4 stehen.

Das Niederalkyl im 1-Niederalkylvinyl hat vorzugsweise 2-7, vor allem 2-4 C-Atome, und ist vorzugsweise unverzweigt; es bildet somit z.B. 1-Propyl-, 1-Butyl- und insbesondere 1-Aethylvinyl.

Ein Halogenatom R_{15} oder R_{16} ist Brom, Jod oder Fluor und insbesondere Chlor, vor allem im Falle, wenn R_{14} einer der obgenannten Heterocyclreste ist.

Ein Niederalkylrest R_{15} oder R_{16} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, insbesondere Methyl.

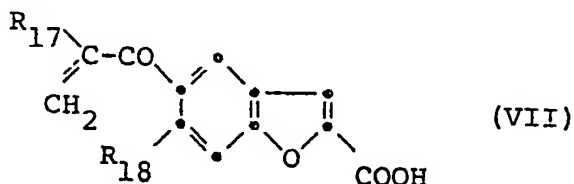
Zu Phenoxyessigsäuren sind auch Verbindungen der Formel VIA



zu zählen, worin R_{15} und R_{16} die obgenannte Bedeutung haben, und insbesondere für Chlor oder Methyl stehen, R'_{14} Niederalkyl mit höchstens 3 C-Atomen, insbesondere Methyl, und R''_{14} Niederalkyl mit höchstens 3 C-Atomen, Phenyl, p-Chlorphenyl oder Thienyl bedeutet.

Als geeignete Verbindungen der Formel VI bzw. VIA sind insbesondere zu nennen: a) [2,3-Dimethyl-4-(2-methylen-butryl)-phenoxy]-essigsäure, [2-Methyl-3-chlor-4-(2-methylen-butryl)-phenoxy]-essigsäure, [4-(2-Methylen-butryl)-1-naphthoxy]-essigsäure und vor allem [2,3-Dichlor-4-(2-methylen-butryl)-phenoxy]-essigsäure; b) 4-Thenoyl-2,3-dichlorphenoxyessigsäure, 4-(5-Methyl-thenoyl)-2,3-dichlorphenoxyessigsäure und 4-Furoyl-2,3-dichlorphenoxyessigsäure und c) (1-Oxo-2-methyl-2-phenyl-6,7-dichlor-5-indanyloxy)-essigsäure (insbesondere als Razemat oder die laevo-Form), oder auch [1-Oxo-2-(4-chlorphenyl)-6,7-dichlor-5-indanyloxy]-essigsäure und [1-Oxo-2-(2-thienyl)-6,7-dichlor-5-indanyloxy]-essigsäure.

Besonders geeignete Benzofuran-2-carbonsäuren sind solche der Formel VII



worin R_{17} Niederalkyl und R_{18} Niederalkyl oder Nieder-

alkoxy ist.

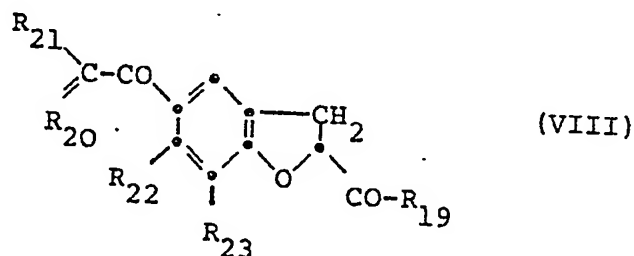
Ein Niederalkylrest R_{17} ist insbesondere ein solcher mit 2-7, vor allem 2-4 C-Atomen, wie ein oben genannter, und vorzugsweise ein unverzweigter derartiger Rest, wie Äthyl.

Ein Niederalkylrest R_{18} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen und insbesondere Methyl.

Ein Niederalkoxyrest R_{18} ist insbesondere ein solcher, worin der Alkylteil die unmittelbar vorangehende Bedeutung hat, wie Methoxy.

Als geeignete Verbindungen der Formel VII sind insbesondere zu nennen: 5-(2-Methylen-butyryl)-6-methyl-benzofuran-2-carbonsäure, 5-(2-Methylen-butyryl)-6-methoxy-benzofuran-2-carbonsäure und 5-(2-methylen-propionyl)-6-methyl-benzofuran-2-carbonsäure.

Besonders geeignete 2,3-Dihydro-benzofuran-2-carbonsäuren sind solche der Formel VIII,



worin R_{19} Hydroxyl, Alkoxy, Cycloalkoxy oder Aralkoxy ist, R_{20} für zwei Wasserstoffatome oder Niederalkyliden steht, R_{21} Niederalkyl, R_{22} Wasserstoff, Halogen, Niederalkyl oder Niederalkoxy und R_{23} Wasserstoff oder Niederalkyl ist.

Ein Alkoxyrest R_{19} ist ein solcher mit 1-18, insbesondere 1-12 C-Atomen, wie Methoxy, Aethoxy, n-Butoxy, 2-Hexyloxy und n-Decyloxy.

Ein Cycloalkoxyrest R_{19} ist ein solcher mit 3-8, insbesondere 5-7 Ring-C-Atomen und vorzugsweise mit höchstens 10, vor allem bis zu 8 C-Atomen, wie Cyclopentyloxy und Cyclohexyloxy.

Ein Aralkoxyrest R_{19} ist insbesondere Phenylniederalkoxy, worin der Niederalkylteil höchstens 4 C-Atome aufweist und obige Bedeutung hat, vor allem Benzyloxy.

Ein Niederalkylidenrest R_{20} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, vor allem Methylen und Aethyliden.

Ein Niederalkylrest R_{21} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, und ist vorzugsweise geradkettig, wie Methyl, n-Propyl, n-Butyl und insbesondere Aethyl.

Ein Halogenatom R_{22} kann Brom oder Jod sein; vorzugsweise ist es Fluor oder vor allem Chlor.

Ein Niederalkylrest R_{22} oder R_{23} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, wie ein oben genannter, vor allem Methyl.

Ein Niederalkoxyrest R_{22} ist insbesondere ein solcher mit höchstens 4 C-Atomen, wie ein oben genannter, vor allem Methoxy.

Von den Verbindungen der Formel VIII sind solche bevorzugt, worin R_{19} Hydroxyl, R_{20} Methylen oder Aethyliden, R_{21} geradkettiges Alkyl mit 1-4 C-Atomen, R_{22} Methyl, Methoxy,

Chlor oder Fluor und R_{23} Wasserstoff oder Methyl ist.

Von den Verbindungen der Formel VIII seien hervorgehoben
5-(2-Methylen-butyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylen-butyryl)-6-fluor-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylen-butyryl)-6-chlor-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylenpropionyl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylen-hexanoyl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylen-valeryl)-6-methyl-2,3-dihydrobenzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylenpropionyl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Aethyliden-butyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäuremethylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydrobenzofuran-2-carbonsäureäthylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-n-butylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-2-hexylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-n-decylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-cyclopentylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydrobenzofuran-2-carbonsäure-cyclohexylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-benzylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-7-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-methylester; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-chlor-7-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-methylester; 5-(2-Methylenpropionyl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäuremethylester; 5-(2-Methylen-valeryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-methylester; 5-(2-Methylen-3-methyl-butyryl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure-methylester; und 5-(2-Methylenbutyryl)-6-fluor-2,3-dihydro-benzofuran-

2-carbonsäure-methylester, und besonders 5-(2-Methylenbutyryl)-6,7-dimethyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylen-3-methyl-butyl)-6-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure; 5-(2-Methylenbutyryl)-6-chlor-7-methyl-2,3-dihydro-benzofuran-2-carbonsäure.

Die genannten Diuretika der Formeln III bis VIII können je nach Anzahl ihrer asymmetrischen Kohlenstoffatome in Form von Isomerengemischen, reinen Isomeren (Racematen) oder optischen Antipoden vorliegen. Vorzugsweise verwendet man sie jeweils in Form des besser wirksamen bzw. weniger toxischen Isomeren bzw. Antipoden.

Die genannten Diuretika der Formeln III-V mit basischen Gruppen können ferner in freier Form oder in Form ihrer nicht-toxischen Salze vorliegen. Als solche Salze kommen insbesondere Salze mit organischen oder anorganischen Säuren in Betracht, wie z.B.: Halogenwasserstoffsäuren, Schwefelsäuren, Phosphorsäuren, Salpetersäure, Perchlorsäure, aliphatische, alicyclische, aromatische oder heterocyclische Carbon- oder Sulfonsäuren, wie Ameisen-, Essig-, Propion-, Bernstein-, Glykol-, Milch-, Äpfel-, Wein-, Zitronen-, Ascorbin-, Malein-, Hydroxymalein- oder Brenztraubensäure; Phenylessig-, Benzoe-, p-Aminobenzoe-, Anthranil-, p-Hydroxybenzoe-, Salicyl- oder p-Aminosalicylsäure, Methansulfon-, Äthansulfon-, Hydroxyäthansulfon-, Äthylensulfonsäure; Halogenbenzolsulfon-, Toluolsulfon-, Naphthalinsulfonsäure oder Sulfanilsäure; Cyclohexyl-sulfaminsäure, Methionin, Tryptophan, Lysin oder Arginin.

Die genannten Diuretika mit sauren Gruppen der Formeln VI bis VIII können ebenfalls in freier Form oder in Form ihrer nicht-toxischen Salze vorliegen. Als solche Salze kommen insbesondere Salze mit Basen in Betracht,

wie sie eingangs bei den Verbindungen der Formel I genannt wurden. Aluminiumsalze, z.B. Salze aus zwei Mol Säure und einem Mol Aluminiumhydroxyd, sind ebenfalls geeignet, insbesondere wegen ihrer langsameren Resorption, Geruchlosigkeit und der geringen gastrointestinalen Störungen.

Die Erfindung betrifft auch die Herstellung der erfindungsgemässen Zusammensetzungen und Arzneimittel, ferner die Anwendung der genannten Kombination der Wirkstoffe A und B, und zwar sowohl in Form der genannten Zusammensetzungen bzw. Arzneimittel wie auch durch eine kombinierte aber getrennte Verabreichung beider Wirkstoffe, zur Behandlung von krankhaften Zuständen, die mit gestörter Ausscheidung von Harn, bzw. Harnbestandteilen, wie insbesondere von Wasser und Elektrolyten, einhergehen.

Besonders wertvoll sind pharmazeutische Zusammensetzungen und Arzneimittel, enthaltend die oben als bevorzugt hervorgehobenen Wirkstoffe der Formeln I - VIII, z.B. als die Aldosteron-antagonisierende Komponente A das 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion, sein 19,21-Diacetat, 19-Monoacetat oder 21-Monoacetat und als die in bezug auf Elektrolyte unspezifische diuretische Komponente B 1-Oxo-3-(3-sulfamyl-4-chlor-phenyl)-3-hydroxyisoindolin, 6-Chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd, 3-Cyclopentylmethyl-6-chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd, 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlor-phenoxyessigsäure, 4-Thenoyl-2,3-dichlor-phenoxyessigsäure, [1-Oxo-2-methyl-2-phenyl-6,7-dichlor-5-indanyloxy)-essigsäure, 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid, 2-Phenoxy-3-butylamino-5-carboxybenzolsulfonamid oder 2-Phenoxy-3-[3-(1-pyrrolyl)-propyl]-5-carboxybenzolsulfonamid.

In den erfindungsgemässen pharmazeutischen Zusammensetzungen und Arzneimitteln beträgt das Verhältnis der Komponente A zur Komponente B, bezogen auf die jeweilige mittlere effektive Dosis, etwa 4:1 bis etwa 1:4, vorzugsweise etwa 3:2 bis etwa 2:3. Da die mittlere effektive Dosis jeder spezifischen Komponente ein bekannter, oder durch bekannte pharmakologische Testmethoden einfach feststellbarer Wert ist, ist dem Fachmann leicht möglich, innerhalb der obengenannten Grenzen ein geeignetes Verhältnis beider Komponenten jedem Patienten gemäss seinem spezifischen Leiden, allgemeinen Gesundheitszustand, individueller Ansprechbarkeit und Alter, sowie auch der Species, zu verordnen. -Auch die Grösse der Dosierungseinheiten der erfindungsgemässen Arzneimittel hängt natürlich in erster Linie von der Wirksamkeit der jeweiligen Komponenten A bzw. B, wie sie vorzugsweise durch die Tagesdosis ausgedrückt ist, ab. Der Ausdruck "Dosierungseinheit" ist in dieser Beziehung angewendet zur Bezeichnung von einzelnen abgetrennten Portionen einheitlicher Zusammensetzung, welche für die medizinische Verabreichung geeignet sind und je einzeln eine spezifische Menge der erfindungsgemässen Wirkstoffe enthalten, die etwa 0,05 bis etwa 2, vorzugsweise etwa 0,15 bis etwa 1 Tagesdosis entspricht.

So können beispielsweise die oben genannten besonders bevorzugten Präparate pro Dosiseinheit 15 bis 150 mg, insbesondere 20 bis 100 mg 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion oder eines der genannten Acetate als Komponente A enthalten. Der Gehalt an Komponente B beträgt beispielsweise 10 - 100 mg, insbesondere 25 - 50 mg 2-Chlor-5-[3-hydroxy-1-oxo-isindolyl-(3)]-benzol-sulfonamid oder 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlorphenoxyessigsäure, 5 - 50 mg, insbesondere 12 - 25 mg 6-Chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd oder 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid, 2 - 20 mg, insbesondere 5 - 10 mg

2-Phenoxy-3-[3-(1-Pyrrolyl)-propyl]-5-carboxybenzolsulfonamid, 0,1 - 1,0 mg, insbesondere 0,25 - 0,5 mg 3-Cyclopentylmethyl-6-chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd oder 2-Phenoxy-3-butylamino-5-carboxybenzolsulfonamid, 100 - 400 mg, insbesondere 200 mg 4-Thenoyl-2,3-dichlor-phenoxyessigsäure und 5 - 25 mg, insbesondere 10 mg racemische (1-Oxo-2-methyl-2-phenyl-6,7-dichlor-5-indanyloxy)-essigsäure, oder eine halbe Menge der laevo-Form dieser Säure.

Für die Oedembehandlung in einem mittelschweren Fall werden beispielsweise 1 - 3 Dosiseinheiten täglich genommen, die die Wirkstoffe in Gewichtsmengen enthalten, welche an der höheren Grenze der oben erwähnten besonders bevorzugten Dosierung liegen; ein mittelschwerer Fall der essentiellen Hypertonie wird z.B. mit 1 - 3 Dosiseinheiten behandelt, deren Wirkstoffgehalt an der unteren besonders bevorzugten Mengengrenze liegt.

Unter dem Begriff "Wirkstoff" ist vor- und nachstehend insbesondere eine Verbindung der Formeln I bis VIII gemeint, wie sie im Zusammenhang mit den erfindungsgemässen pharmazeutischen Zusammensetzungen und Arzneimitteln durch die allgemeinen und insbesondere spezifischen Bedeutungen definiert ist. Der Begriff "pharmazeutische Zusammensetzung" bezieht sich auf Gemische von Wirkstoffen beider Typen, gegebenenfalls noch zusammen mit geeigneten Träger- bzw. Hilfsstoffen in einem gewünschten, zahlenmässig festgesetzten Verhältnis, die nach den herkömmlichen pharmazeutischen Verfahren und Methoden zubereitet werden. Der Ausdruck "Arzneimittel" ist angewendet zur Bezeichnung von einzelnen abgetrennten Portionen einheitlicher Zusammensetzung, welche für die medizinische Verabreichung geeignet sind.

Wie oben bereits gesagt wurde, betrifft die Erfindung insbesondere Arzneimittel, vor allem Arzneimittel in Form

von Dosierungseinheiten, und vorzugsweise in fester Form, enthaltend mindestens eine 19-oxygenierte Pregnan-verbindung der Formel I als Aldosteron-antagonisierende Komponente A und mindestens ein in bezug auf Elektrolyte unspezifisches Diuretikum als Komponente B, gegebenenfalls zusammen mit mindestens einem pharmazeutischen Träger- oder Hilfsstoff. Die Erfindung betrifft insbesondere Arzneimittel in Form von Tabletten (einschliesslich Lutschtabletten, Granulen und Pastillen), Dragées, Kapseln, Pillen oder Suppositorien, enthaltend die beiden Komponenten A und B ohne Beimischung oder im Gemisch mit einem oder mehreren Trägerstoffen.

Die erfindungsgemässen pharmazeutischen Zusammensetzungen enthalten vorzugsweise etwa 0,1 bis etwa 99,5, insbesondere von 1 bis etwa 90 Gewichts-% des Wirkstoff-Gemisches.

Die erfindungsgemässen pharmazeutischen Zusammensetzungen und Arzneimittel sind insbesondere zur enteralen, vor allem oralen oder rektalen, Applikation bestimmt. Vorzugsweise handelt es sich um Tabletten, Dragées oder in zweiter Linie um Suppositorien oder Kapseln, die jeweils neben den erfindungsgemäss zu verwendenden Wirkstoffen für die jeweilige Applikationsform übliche Hilfs- und Trägerstoffe enthalten, die die Verarbeitung der Wirkstoffe in die gewünschten Formen erleichtern und eine gesteuerte Freisetzung der Wirkstoffe ermöglichen. Die neuen Arzneimittel können dabei auch als Punktabletten oder Punktdragées formuliert werden. Diese bestehen im Prinzip aus einem die eine Wirkstoffkomponente enthaltenden Tabletten- bzw. Dragéekern, einem die andere Wirkstoffkomponente enthaltenden sogenannten Punkt, der auf den Kern aufgepresst wird, und erforderlichenfalls üblichen Trenn-, Deck- und/oder Schutzschichten.

Der Kern ist vorzugsweise aus dem Wirkstoff bzw. einem diesen enthaltenden Wirkstoff-Hilfsstoffgemisch und gegebenenfalls Hilfs-, Träger- und/oder Hüllstoffen zusammengesetzt. Ein Wirkstoff-Hilfsstoff-Gemisch ist z.B. ein entsprechendes Granulat, das sich zur Verarbeitung zu Tabletten, Dragées oder Kapseln eignet. Ein solches Granulat enthält ausser dem Wirkstoff u.a. Verdünnungs- oder Füllstoffe, wie Zucker, z.B. Lactose oder Saccharose, oder Zuckeralkohole, z.B. Mannit oder Sorbit, Cellulosepräparate und/oder Calciumphosphate, z.B. Tricalciumphosphat oder Calciumhydrogenphosphat, ferner Fliessregulierungsmittel, wie Talk oder kolloidale Kieselsäure, Gleit-, Schmier- bzw. Antiklebmittel, wie Stearinsäure oder Salze davon, z.B. Magnesium- oder Calciumstearat, und/oder Polyäthylenglykol, ferner Glyceride, wie hydriertes Baumwollsaamen- oder hydriertes Rizinusöl. Ein solches Granulat kann in an sich bekannter Weise, gegebenenfalls unter Verwendung von Befeuchtungsmitteln, wie Wasser oder organischen Lösungsmitteln, z.B. Aethanol, oder Gemischen davon hergestellt werden.

Die pharmazeutischen Präparate der vorliegenden Erfindung werden in an sich bekannter Weise, z.B. mittels konventioneller Misch-, Granulier-, Dragier-, Lösungs- oder Lyophilisierungsverfahren hergestellt. So kann man Tabletten bzw. Dragée-Kerne zur oralen Anwendung erhalten, indem man die Wirkstoffe mit festen Trägerstoffen kombiniert, ein erhaltenes Gemisch gegebenenfalls granuliert, und das Gemisch bzw. Granulat, gewünschtenfalls oder nötigenfalls nach Zugabe von geeigneten Hilfsstoffen, zu Tabletten oder Dragée-Kernen verarbeitet.

Als Trägerstoffe kommen beispielsweise in Betracht:
Zucker, z.B. Lactose, Saccharose, Mannit oder Sorbit,

übliche Cellulosepräparationen, Calciumphosphate, z.B. Tricalcium- oder Calciumhydrogenphosphat, Bindemittel, wie Stärkekleister, z.B. auf Basis von Mais-, Weizen-, Reis- oder Kartoffelstärke, Gelatine, Traganth, Methylcellulose, Natriumcarboxycellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon, ferner Carboxymethylstärke, quervernetztes Polyvinylpyrrolidon, Agar, Alginsäure bzw. ein Alginat, z.B. Natriumalginat, und/oder, wenn erwünscht, Sprengmittel, wie die obengenannten Stärken. Hilfsmittel sind in erster Linie Fliegsregulier- und Schmiermittel, z.B. Kieselsäure, Talk, Stearinsäure oder Salze davon, wie Magnesium- oder Calciumstearat, und/oder Polyäthylenglykol. Dragée-Kerne werden mit geeigneten, gegebenenfalls Magensaft-resistenten Ueberzügen versehen, wobei man u.a. konzentrierte Zuckerlösungen, welche gegebenenfalls arabischen Gummi, Talk, Polyvinylpyrrolidon, Polyäthylenglykol und/oder Titandioxid enthalten, Lacklösungen in geeigneten organischen Lösungsmitteln oder Lösungsmittelgemischen oder, zur Herstellung von Magensaft-resistenten Ueberzügen, Lösungen von geeigneten Cellulosepräparaten, wie Acetylcellulosephthalat oder Hydroxypropylmethylcellulosephthalat, verwendet. Durch Einarbeiten eines oder mehrerer Wirkstoffe in ein geeignetes Trägermaterial, das eine langsame Abgabe eines oder mehrerer Wirkstoffe bewirkt, kann die Wirkungsdauer einer oder mehrerer an sich kurz wirksamen Komponenten verlängert bzw. einander angepasst werden. Dies ist insbesondere der Fall, wenn eine der beiden Komponenten, z.B. die Komponente A, eine deutlich kürzere Wirkungsdauer gegenüber der anderen Komponente hat. Dann wird die kürzer wirksame Komponente in einen Retardkern, die länger wirksame in die umhüllende Schicht eingearbeitet. Den Tabletten oder Dragée-Ueberzügen können Farbstoffe oder Pigmente, z.B. zur Identifizierung oder zur Kennzeichnung verschiedener Kombinationen von Wirkstoffdosen, beigelegt werden.

Weitere oral anwendbare pharmazeutische Präparate sind Steckkapseln aus Gelatine, sowie weiche, geschlossene Kapseln aus Gelatine und einem Weichmacher, wie Glycerin oder Sorbitol. Die Steckkapseln können die Wirkstoffe in Form eines Granulats, z.B. im Gemisch mit Füllstoffen, wie Lactose, Bindemitteln, wie Stärken, und/oder Gleitmitteln, wie Talk oder Magnesiumstearat, und gegebenenfalls von Stabilisatoren, enthalten. In weichen Kapseln sind die Wirkstoffe vorzugsweise in geeigneten Flüssigkeiten, wie fetten Ölen, Paraffinöl oder flüssigen Polyäthylenglykolen, gelöst oder suspendiert, wobei ebenfalls Stabilisatoren zugefügt sein können.

Als rektal anwendbare pharmazeutische Präparate kommen z.B. Suppositorien in Betracht, welche aus einer Kombination der Wirkstoffe mit einer Suppositoriengrundmasse bestehen. Als Suppositoriengrundmasse eignen sich z.B. natürliche oder synthetische Triglyceride, Paraffinkohlenwasserstoffe, Polyäthylenglykole oder höhere Alkanole. Ferner können auch Gelatine-Rektalkapseln verwendet werden, die aus einer Kombination der Wirkstoffe mit einer Grundmasse bestehen; als Grundmassenstoffe kommen z.B. flüssige Triglyceride, Polyäthylenglykole oder Paraffinkohlenwasserstoffe in Frage.

Wie oben ausgeführt, werden die erfindungsgemässen enteral, vorzugsweise oral, verabreichbaren pharmazeutischen Präparate in an sich bekannter Weise hergestellt; die Herstellung wird in den nachfolgenden Beispielen näher erläutert.

Beispiel 1

Tabletten, enthaltend ca. 100 mg Komponente A und ca. 25 mg Komponente B, werden folgendermassen hergestellt:

Zusammensetzung einer Tablette:

Komponente A; mikronisiert	100,0 mg
Komponente B; mikronisiert	25,0 mg
Maisstärke	50,0 mg
Kieselsäure, kolloidal	5,0 mg
Gelatine	5,0 mg
Cellulose mikrokristallin	75,0 mg
Natriumcarboxymethylstärke	20,0 mg
Magnesiumstearat	1,5 mg
	<u>381,5 mg</u>

Herstellung von 100.000 Tabletten

10 kg Komponente A, mikronisiert, und 2,5 kg Komponente B, mikronisiert, 5,0 kg Maisstärke werden mit 0,5 kg kolloidaler Kieselsäure gemischt und mit einer Lösung von 0,5 kg Gelatine in 5,0 kg destilliertem Wasser (30°C) zu einer feuchten Masse verarbeitet. Diese wird durch ein Sieb von 3 mm Maschenweite getrieben und bei 45°C getrocknet (Wirbelschichttrockner). Das trockene Granulat wird durch ein Sieb von 0,8 mm Maschenweite gedrückt, mit einer vom voraus gesiebten Mischung von 7,5 kg mikrokristalliner Cellulose und 2,0 kg Natriumcarboxymethylstärke sowie 0,15 kg Magnesiumstearat gemischt und zu Tabletten von 381,5 mg Gewicht verpresst.

Als Komponente A wird 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion-19,21-diacetat, als Komponente B 6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd verwendet.

In analoger Weise kann man auch in den entsprechenden Mengen die folgenden Wirkstoffe einsetzen:

Als Komponente A: 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion,
sein 19-Acetat oder sein 21-Acetat (jeweils 100 mg);

als Komponente B: 2-Chlor-5-(3-hydroxy-1-oxo-isoindolyl-3)-
benzolsulfonamid (50 mg) 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlor-
phenoxy-essigsäure (50 mg), (1-Oxo-2-methyl-2-phenyl-6,7-
dichlor-indanyl-5-oxy)-essigsäure (als Razemat 20 mg, als die
laevo-Form 10 mg) oder 3-Cyclopentylmethyl-6-chlor-7-sulfamyl-
3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid (0,5 mg).

Beispiel 2

Dragées, enthaltend ca. 100 mg Komponente A und 20 mg
Komponente B werden folgendermassen hergestellt:

Zusammensetzung eines Dragéekerns:

Komponente A, mikronisiert	100,0 mg
Komponente B, mikronisiert	20,0 mg
Maisstärke	90,0 mg
Tricalciumphosphat	90,0 mg
Polyvinylpyrrolidon K 25	15,0 mg
Magnesiumstearat	2,0 mg
Natriumcarboxymethylstärke	33,0 mg
	<hr/>
	350,0 mg

Herstellung von 50 000 Dragéekernen

Die Mischung von 5 kg Komponente A, mikronisiert, 1,0 kg
Komponente B, mikronisiert, 4,5 kg Maisstärke und 4,5 kg
Tricalciumphosphat wird mit einer Lösung von 0,75 kg Poly-
vinylpyrrolidon K 25 in 5 kg destilliertem Wasser im
Wirbelschichtverfahren granuliert. Dem bei 45°C getrock-
neten und durch ein Sieb von 1 mm Maschenweite gedrückten
Granulat werden 0,1 kg Magnesiumstearat und 1,65 kg
Natriumcarboxymethylstärke zugemischt und zu gewölbten
Tabletten à 350 mg verpresst.

Herstellung von 6,6 kg Zuckerdragées

6 kg der Dragéekerne werden in einem Dragierkessel von 45 cm Durchmesser mit einem Zuckersirup (2 Teile Zucker und 1 Gewichtsteil destilliertes Wasser), in dem 1,5 % Polyvinylpyrrolidon K25 und 1 % Polyäthylenglykol 6000 gelöst sind sowie 20 % Talk suspendiert ist, bis zu einem Gewicht von 410 mg portionenweise überzogen, dazwischen wird mit Warmluft von ca. 60° getrocknet. Anschliessend wird Zuckersirup (2 Teile Zucker und 1 Teil Wasser) bis zum Endgewicht von 450 mg portionenweise aufgetragen. Die Dragées werden schliesslich mit einer Lösung von 2 % Carnaubawachs in Trichloräthylen gegläntzt.

Als Komponente A wird 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion-19,21-diacetat, als Komponente B 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid verwendet.

In analoger Weise kann man auch in entsprechenden Mengen die folgenden Wirkstoffe einsetzen:

Als Komponente A: 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion, sein 19-Acetat oder sein 21-Acetat (jeweils 100 mg);

als Komponente B: 2-Chlor-5-(3-hydroxy-1-oxo-isoindolyl-3)-benzolsulfonamid oder 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlorphenoxyessigsäure (je 50 mg), 6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid (25 mg) oder 2-Phenoxy-3-butylamino-5-carboxybenzolsulfonamid (0,5 mg).

Beispiel 3

Weichgelatine kapseln enthaltend 50 mg Komponente A und 12,5 mg Komponente B werden folgendermassen erhalten:

Zusammensetzung einer Weichgelatine kapsel

Komponente A, mikronisiert	50,0 mg
Komponente B, mikronisiert	12,5 mg
Sojalecithin	1,5 mg
Bienenwachs	2,5 mg
Pflanzenöl	100,0 mg
Pflanzenöl, partiell hydriert	54,0 mg
<hr/>	
	220,5 mg

Herstellung von 100 000 Weichgelatine kapseln

6,25 kg eines gleichförmigen Gemisches der Komponenten A und B im Gewichtsverhältnis 4 : 1, mikronisiert, werden in einer durch Schmelzen hergestellten Mischung von 0,15 kg Sojalecithin, 0,25 kg Bienenwachs, 5,4 kg partiell hydriertem Pflanzenöl und 10 kg Pflanzenöl suspendiert und nach dem Stanzverfahren in Gelatine kapseln gebracht. Die Gelatinehülle besteht aus ca. 71 % Gelatine, ca 28 % Glycerin (85 %) und ca. 1 % Titandioxid sowie 0,3 % p-Hydroxybenzoesäurepropylester. Die Kapselgrösse beträgt 4 minims (Form ablong).

Als Komponente A wird 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion, als Komponente B 6-Chlor-7-Sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid verwendet.

In analoger Weise kann man auch in den entsprechenden Mengen die folgenden Wirkstoffe einsetzen:

Als Komponente A: 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion-19-acetat, -21-acetat oder -19,21-diacetat (jeweils 50 mg)

als Komponente B: 3-Cyclopentylmethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid (0,25 mg) , 4-Thienyl-2,3-dichlorphenoxyessigsäure (125 mg), 2-Chlor-5-(3-hydroxy-1-oxo-isoindolyl-3)-benzolsulfonamid (25 mg) oder 2-Chlor-4-

furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid (15 mg).

Beispiel 4

Filmdragées, enthaltend 100 mg Komponente A und 10 mg Komponente B werden folgendermassen hergestellt:

Zusammensetzung eines Filmdragéekerns:

Komponente A, mikronisiert	100,0 mg
Komponente B, mikronisiert	10,0 mg
Polyäthylenglykol 6000	52,0 mg
Kolloidale Kieselsäure	5,0 mg
Stearinsäure	3,0 mg
	<hr/>
	170,0 mg

Herstellung von 10 000 Kernen

1,1 kg eines gleichmässigen Gemisches der Komponenten A und B im Gewichtsverhältnis 10:1, mikronisiert, wird mit einer Schmelze von 0,52 kg Polyäthylenglykol [bereitet unter Zugabe von 0,05 kg kolloidaler Kieselsäure (spezifische Oberfläche $200 \text{ m}^2/\text{g}$)] vermischt und nach dem Erkalten durch ein Sieb von 1 mm Maschenbreite gedrückt. Dem Granulat werden 0,03 kg pulverförmiger, im voraus gesiebter Stearinsäure zugemischt und zu schwach gewölbten Tabletten à 170 mg verpresst.

Herstellung von 30 000 Filmdragées:

4,8 kg Kerne werden in einem Dragierkessel von 45 cm Durchmesser mit einer Lösung von Hydroxypropylmethylcellulose (Viskosität 6 cP, 2%-ige Lösung in Wasser) in destilliertem Wasser, in dem 2 % Talk suspendiert ist, kontinuierlich unter Warmluftzufuhr von 35° besprüht bis auf jedem Kern 5 mg Lack vorhanden ist.

Als Komponente A wird 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion, als Komponente B 2-Phenoxy-3-[3-(1-pyrrolyl)-propyl]-5-carboxybenzolsulfonamid verwendet.

In analoger Weise kann man auch in den entsprechenden Mengen die folgenden Wirkstoffe einsetzen:

Als Komponente A: 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion-19-acetat, -21-acetat oder -19,21-diacetat (jeweils 100 mg);
als Komponente B: 6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid (25 mg), 2-Chlor-5-(3-hydroxy-1-oxo-isoindolyl-3)-benzolsulfonamid (50 mg), 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlorphenoxyessigsäure (50 mg), 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid (20 mg), 2-Phenoxy-4-butylamino-5-carboxy-benzolsulfonamid (0,5 mg) oder 3-Cyclopentylmethyl-6-chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid (0,5 mg).

Beispiel 5

Dragées, enthaltend 40 mg 19,21-Dihydroxy-pregna-4,6-dien-3,20-dion als Komponente A und 10 mg 6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxyd als Komponente B.

Zusammensetzung eines Dragées

Kern:

19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion	40 mg
Milchzucker	160 mg
Stearylalkohol	77 mg
Polyvinylpyrrolidon	20 mg
Magnesiumstearat	3 mg
	<hr/>
	300 mg

SchutzlackHülle:

6-Chlor-7-sulfamyl-3,4-dihydro-	10 mg
-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid	
Zucker, Talk, Farbstoff,	190 mg
Bindemittel q.s. ad	
	<hr/>
	500 mg

Herstellung

Die Steroid-Komponente und Milchzucker werden mit der Stearylalkoholschmelze und einer konzentrierten Polyvinylpyrrolidonlösung granuliert und getrocknet. Die erhaltene Masse wird gesiebt und zu Presslingen von 300 mg Gewicht verpresst. Diese werden mit einer Schutzlackschicht überzogen und sodann mit gefärbtem Zuckersirup, in welchem die diuretische Komponente gelöst ist, bis zu einem Endgewicht von ca. 500 mg dragiert.

Beispiel 6

Gelatinekapseln enthaltend ca. 50 mg 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion als Komponente A und 125 mg 4-Thenoyl-2,3-dichlorphenoxyessigsäure als Komponente B werden folgendermassen hergestellt:

Zusammensetzung einer Trockenkapsel

19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion	50,0 mg
4-Thenoyl-2,3-dichlorphenoxyessigsäure	125,0 mg
Milchzucker	124,0 mg
Magnesiumstearat	1,0 mg
	<hr/>
	350,0 mg

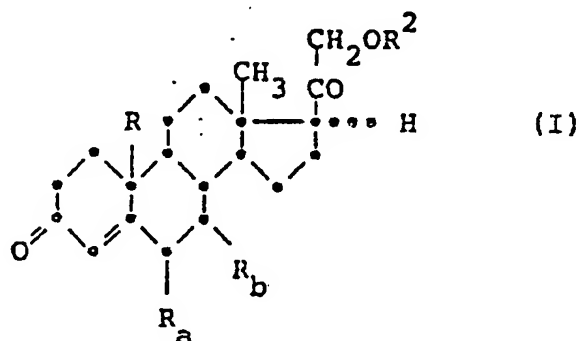
• Herstellung von 10 000 Trockenkapseln

0,50 kg 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20,dion, feinst gemahlen, wird mit 1,25kg 4-Thenoyl-2,3-dichlorphenoxy-essigsäure innig vermischt und nach Bedarf noch zerrieben, zu diesem Gemisch 1,24 kg feinst gemahlener Laktose und 0,01 kg Magnesiumstearat durch ein Sieb zugeben, und homogenisiert. Das Pulver wird gesiebt und in Portionen zu je 350 mg in Gelatinekapseln trocken abgefüllt.

In analoger Weise, wie in den vorangehenden Beispielen 1-6 gezeigt wurde, können auch die anderen in der Beschreibung genannten oder erwähnten Wirkstoffe zu analogen Arzneimitteln verarbeitet werden.

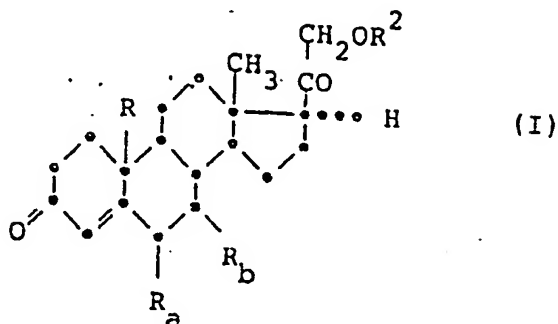
Patentansprüche:

1. Zusammensetzung enthaltend mindestens eine 19-oxygenierte Steroidverbindung der Pregnan-Reihe der Formel



worin R_a ein Wasserstoffatom und R_b eine α -orientierte Niederalkanoylthiogruppe bedeutet, oder R_a und R_b zusammen für eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung oder für einen α - oder β -orientierten Methylenrest stehen, R eine freie oder durch ein Niederalkyl verätherte oder durch ein Niederalkanoyl veresterte Hydroxymethylgruppe, eine Formylgruppe, eine Carboxylgruppe oder eine Niederalkoxycarbonylgruppe darstellt und R^2 ein Wasserstoff oder den Acylrest Ac einer Carbonsäure bedeutet, oder ein Salz davon, oder ein 1,2-Dehydroderivat davon, als die Aldosteron-antagonisierende Komponente A, und mindestens eine in bezug auf die Elektrolytausscheidung unspezifische diuretische Komponente B, gegebenenfalls zusammen mit mindestens einem pharmazeutischen Träger- und/oder Hilfsstoff.

2. Arzneimittel enthaltend eine therapeutisch wirksame Menge mindestens einer 19-oxygenierten Steroid-Verbindung der Pregnan-Reihe der Formel



worin R_a ein Wasserstoffatom und R_b eine α -orientierte Niederalkanoylthiogruppe bedeutet, oder R_a und R_b zusammen für eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung oder für einen α - oder β -orientierten Methylenrest stehen, R eine freie oder durch ein Niederalkyl verätherte oder durch ein Niederalkanoyl veresterte Hydroxymethylgruppe, eine Formylgruppe, eine Carboxylgruppe oder eine Niederalkoxycarbonylgruppe darstellt und R^2 ein Wasserstoff oder den Acylrest Ac einer Carbonsäure bedeutet, oder eines Salzes davon, oder eines 1,2-Dehydroderivates davon als die Aldosteron-antagonisierende Komponente A, und mindestens einer in bezug auf die Elektrolytausscheidung unspezifischen diuretischen Komponente B, gegebenenfalls zusammen mit mindestens einem pharmazeutischen Träger- und/oder Hilfsstoff.

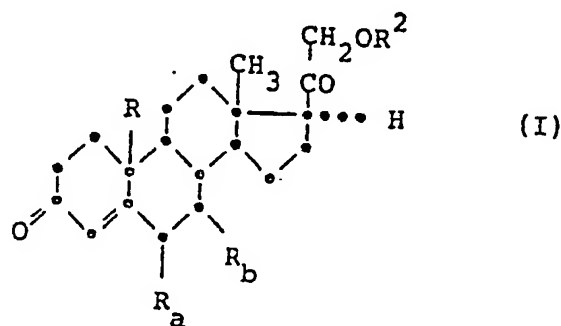
3. Arzneimittel gemäss Anspruch 2, enthaltend die in Anspruch 1 charakterisierte Zusammensetzung in Dosierungseinheiten.

4. Mittel gemäss einem der Ansprüche 1 - 3, dadurch gekennzeichnet, dass man als Komponente A 19,21-Dihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion, sein 19,21-Diacetat, 19-Acetat oder 21-Acetat verwendet.

5. Mittel gemäss einem der Ansprüche 1 - 4, dadurch gekennzeichnet, dass man als Komponente B mindestens ein diuretisch wirksames Derivat von Benzothiadiazin, Benzolsulfonamid, Phenoxyessigsäure, Benzofuran-2-carbonsäure oder 2,3-Dihydrobenzofuran-2-carbonsäure verwendet.
6. Mittel gemäss Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man als Komponente B 1-Oxo-3-(3-sulfamyl-4-chlorphenyl)-3-hydroxyisoindolin, 6-Chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid, 3-Cyclopentylmethyl-6-chloro-7-sulfamyl-3,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid, 4-(2-Methylenbutyryl)-2,3-dichlorphenoxyessigsäure, 4-Thenoyl-2,3-dichlor-phenoxyessigsäure, (1-Oxo-2-methyl-2-phenyl-6,7-dichlor-5-indanyloxy)-essigsäure, 2-Chlor-4-furfurylamino-5-carboxybenzolsulfonamid, 2-Phenoxy-3-butylamino-5-carboxybenzolsulfonamid oder 2-Phenoxy-3-[3-(1-pyrrolyl)-propyl]-5-carboxybenzolsulfonamid verwendet.
7. Verfahren zur Herstellung von einer Zusammensetzung gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die in diesem Anspruch charakterisierten Komponenten A und B und gegebenenfalls auch die übrigen dort genannten Bestandteile in an sich bekannter Weise miteinander vermischt.
8. Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln gemäss einem der Ansprüche 2-6, dadurch gekennzeichnet, dass man die in diesen Ansprüchen charakterisierten Komponenten A und B und gegebenenfalls auch die übrigen dort genannten Bestandteile, oder eine Zusammensetzung davon gemäss Anspruch 1, in eine pharmazeutische Dosierungsform in an sich bekannter Weise verarbeitet.

9. Anwendung eines Mittels gemäss einem der Ansprüche 1 - 6 zur medizinischen Behandlung, bei einem Warmblüter, von krankhaften Zuständen, welche mit einer gestörten Ausscheidung von Harn oder Harnbestandteilen einhergehen.

10. Methode zur medizinischen Behandlung, bei einem Warmblüter, von krankhaften Zuständen, welche mit einer gestörten Ausscheidung von Harn oder Harnbestandteilen einhergehen, gekennzeichnet durch eine kombinierte Verabreichung von therapeutisch wirksamen Mengen mindestens einer 19-oxygenierten Steroid-Verbindung der Pregnan-Reihe der Formel



worin R_a ein Wasserstoffatom und R_b eine α -orientierte Niederalkanoylthiogruppe bedeutet, oder R_a und R_b zusammen für eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung oder für einen α - oder β -orientierten Methylenrest stehen, R eine freie oder durch ein Niederalkyl verätherte oder durch ein Niederalkanoyl veresterte Hydroxymethylgruppe, eine Formylgruppe, eine Carboxylgruppe oder eine Niederalkoxycarbonylgruppe darstellt und R^2 Wasserstoff oder den Acylrest Ac einer Carbonsäure bedeutet, oder eines Salzes davon, oder eines 1,2-Dehydroderivats davon als der Aldosteron-antagonisierender Komponente A einerseits und mindestens einer in bezug auf die Elektrolytausscheidung unspezifischen diuretischen Komponente B andererseits, getrennt oder in Form eines in einem der Ansprüche 1 - 6 charakterisierten Mittels.

11. Verabreichung gemäss einem der Ansprüche 9 oder 10, gekennzeichnet dadurch, dass der behandelte Warmblüter der Mensch ist.



Europäisches
Patentamt

Europäisches Patentamt
der nach Regel 45 des Europäischen Patent-
Übereinkommens für das weitere Verfahren als
Europäisches Patentamt tätig ist

0011813

24. 03. 10. 1989

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgebenden Teile	betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.)
	GB - A - 1 041 534 (MERCK & CO. INC.) * Seite 1, Zeile 11; Seite 25, Anspruch 50 *	1-8	A 61 K 45/00 31/57 31/53 31/635// (A 61 K 31/57, 31/40) (A 61 K 31/57, 31/54) (A 61 K 31/57, 31/19) (A 61 K 31/57, 31/195) (A 61 K 31/57, 31/38)
	--- CHEMICAL ABSTRACTS, Band 66, Nr. 13, 27. März 1967, Seite 5089, Zusammenfassung Nr. 54073g, Columbus, Ohio, USA L. DETTLI et al. "Therapy with combinations of diuretic agents; comparative studies". & Ann. N.Y. Acad. Sci., 139(2) 471-80 (1966)	1-8	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.) A 61 K 31/57 31/63 31/635 C 07 J 5/00
	--- CHEMICAL ABSTRACTS, Band 54, Nr. 21, 10, November 1960, Zusammenfassung 23057h, Columbus, Ohio, USA C.J. EDMONDS et al. "Action of hydroflumethiazide in relation to adrenal steroids and potassium loss". & Lancet, 1960-I, 505-9.	1-8	

UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung den Vorschriften des Europäischen Patentübereinkommens so wenig, daß es nicht möglich ist, auf der Grundlage einiger Patentansprüche sinnvolle Ermittlungen über den Stand der Technik durchzuführen.

Vollständig recherchierte Patentansprüche:
Unvollständig recherchierte Patentansprüche:
Nicht recherchierte Patentansprüche:

9-11

Grund für die Beschränkung der Recherche: Verfahren zur chirurgischen oder therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers. (Siehe Art. 52(4) des Europäischen Patentübereinkommens).

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung
- A: technologischer Hintergrund
- O: mündliche Offenbarung
- P: Zwischenliteratur
- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
- E: kollidierende Anmeldung
- D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
- L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- &: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

Recherchenort

Den Haag

Datum der Recherche

04-03-1980

Prüfer

BRINKMANN



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

EP 79 10 4635

0011818

Nummer der Anmeldung

-2-

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	
PD	<p>DE - A - 2 823 239 (CIBA-GEIGY AG)</p> <p>* Seiten 10-11, Ansprüche 31-33; Seite 14, Absatz 2 *</p> <p>& BE - A - 867 634 NL - A - 78 05632 FR - A - 2 405 712 FR - A - 2 405 958 FR - A - 2 408 623 LU - A - 77 457</p> <p>----</p>	1-8	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.)

THIS PAGE BLANK (USPTO)